(9) 日本国特許庁 (JP)

⑫ 公開特許公報 (A)

⑩特許出願公開

-45648

NO US Equivalent

⑤Int. Cl.³C 07 D 223/20

識別記号

庁内整理番号 7169-4C ③公開 昭和55年(1980)3月31日 発明の数 6

審査請求 未請求

(全 30 頁)

②特 願 昭53-119141

20出 願 昭53(1978)9月29日

⑫発 明 者 鈴木安司

横浜市旭区さちが丘157

⑩発 明 者 塚本國雄

東京都板橋区小茂根 4-19-2

70発 明 者 南信義

横浜市旭区市沢町957-3

仰発 明 者 長谷川幸雄

川崎市中原区市ノ坪581-1市

ノ坪住宅805

⑫発 明 者 渡辺忠晴

川崎市中原区上小田中1198

⑩発 明 者 宮坂克彦

厚木市毛利台 2 -23-9

⑫発 明 者 見上崇

東京都葛飾区四つ木1-22-6

⑫発 明 者 船越聰

川崎市多摩区登戸新町136

⑪出 願 人 帝国臟器製薬株式会社

東京都港区赤坂2丁目5番1号

⑭代 理 人 弁理士 小田島平吉 外1名

明 細 書

1 発明の名称

2 - ホルミルジベンズアゼビン誘導体及び その製造方法

2 将許請求の範囲

1. 一般式

$$R_{T} = CH_{2} - N CHO$$

$$C H_{2} - N CHO$$

$$C H_{2} - N CHO$$

$$C H_{3} - N CHO$$

$$C H_{4} - N CHO$$

$$C H_{4} - N CHO$$

$$C H_{5} - N CHO$$

$$C H_{5} - N CHO$$

$$C H_{5} - N CHO$$

式中、R」は低級アルキル基义はアラルキル基を扱わし、

K。 は水紫原子父はハロケン原子を表わす、 の化合物。

2 パ₁ かメチル基义はペンジル基である、特 許請求の範囲第1項記載の化台物。

3. 14』が水業原子である、特許請求の範囲第

1 項記載の化合物。

4. 2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - メ チル - 1 1 - オキソジベンズ [b , ø] アゼビン である、特許請求の範囲第1項記載の化合物。

5. 2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - ペンジル - 1 1 - オキソジペンズ [b , e] アゼピンである、毎許萌求の範囲第1項配載の化合物。

6. 一般式

$$\begin{array}{c|c}
\kappa_1 & & \\
\downarrow & & \\
C & \downarrow & \\
0 & & \\
\end{array}$$

式中、 K: は 仏級 アルキル基义 は アラルキル基を表わし、 K: は 水紫原子 义は ハロゲン原子を表わす、

の化合物をウイルスマイヤー・ハーク(Vileme ier Haack)反応に付することを特徴とする一

- 2 -

- 1 -

般式

$$R_{i} = CH_{i} - N CHO$$

$$C CHO$$

$$(1)$$

式中、 KI 及び RI は前配の意味を有するの化合物の製造方法。

7. 一般式

$$R_{\bullet} = C H_{\bullet} - N$$

$$C H_{\bullet} - N$$

$$C H_{\bullet}$$

$$C H_{\bullet}$$

$$C H_{\bullet}$$

$$C H_{\bullet}$$

$$C H_{\bullet}$$

式中、 K nは低級アルキル感を表わし、
K n は 水米原子又はハログン原子を装わし、
K n は水米原子、アルカリ金属又は炭化水
米基を表わす、

の化台物を閉鎖せしめることを特徴とする一般式

— a —

素基を扱わす、

の化合物。

1 0. 一般式

$$\kappa_{2} \leftarrow CH_{2} \cdot N \qquad (N)$$

式中、Rは世級アルキル基を表わし、

K: は水米原子又はハロゲン原子を表わす、の化合物をウイルスマイヤー・ハーク(Vileme-ier-tiaack)反応に付することを特徴とする一般式

$$\begin{array}{c|c}
R_{11} \\
\downarrow \\
C - O R_{1} & H
\end{array}$$

$$CHO$$

$$CHO$$

- 5 -

式中、 ドロ, お*及びお*は前記の意味を有

$$R = \begin{bmatrix} R_{1} & & & \\ & & & \\ C & & \\ C$$

式中、 R_{11} 及び R_{2} は上記の意味を有する、 の化合物の製造方法。

8. 該閉壌をポリリン酸又はその有機エステル の存在下に行なう、特許請求の範囲第7項記載の 方法。

9. 一般式

$$R_{11}$$

$$CH_{2}-N$$

$$CHO$$

$$CHO$$

$$O$$

$$(1)$$

式中、Riiは低級アルキル基を扱わし、 Kii は水素原子又はハログン原子を扱わし、 Rii は水素原子、アルカリ金属又は炭化水

する、

の化合物の製造方法。

11. ((a)一般式

$$\begin{array}{c}
\kappa_1 \\
\downarrow \\
C \\
\downarrow \\
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\kappa_1 \\
\downarrow \\
C \\
\downarrow \\
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\kappa_1 \\
\downarrow \\
C \\
\downarrow \\
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\kappa_1 \\
\downarrow \\
C
\end{array}$$

式中、 R」は仏級アルキル基又はアラルキル基を表わし、 K』は水素原子又はハロゲン原子を表わす、

の化台物を式

$$H_{4}C < S - R_{4}$$

$$\downarrow O$$

$$(V)$$

式中、 K。は低級アルギル基を殺わす、 の化合物と反応させ、得られる式

$$\begin{array}{c|c} R_{\bullet} & CH_{\bullet} & CH_{$$

式中、R, R, QUR, は前記の意味を有する、

の化合物を加水分解又はアルコリンス することに より式

式中、R, 及U R。 は前紀の意味を有し、R。 以水業原子又はエステル残基を摂わす、<math>及<math>U/又は式

$$K_{2} - CH_{2} - NO_{2} \qquad (V_{1})$$

式中、 R. 及び K. は前配の意味を有する、 の化台初をイオウの存在下に アンモニア又は第一 級もしくは第二級 アミンで 処理 した後、 加水 分解 するか、或いは

(c)一般式

式中、R, ΔU R, は前配の意味を有する、 の化合物をローダニンと反応せしめ、得られる式

$$R_{\bullet} = CH_{\bullet} - R_{\bullet}$$

$$C + COOR_{\bullet}$$

$$O \qquad S - R_{\bullet}$$

$$(YS)$$

式中、 κ_1 , R_2 , R_4 及び R_4 は前配の意味を有する、

の化合物を生成せしめ、さらに上記式(VI)の化 台物を脱硫するか、

(も)一般式

$$R_{\mathbf{s}} = \begin{pmatrix} CH_{\mathbf{s}} - N \\ C \\ C \\ 0 \end{pmatrix} CHO$$
 (1)

式中、 R, 及び R, は前記の意味を有する、 の化合物をニトロメタンと反応させ、得られる

式中、 R, 及び R。 は煎配の意味を有する の化合物を加水分解した後、ヒドロギシルアミン で処理し、次いで脱炭酸及び脱水し、得られる式

$$R_{\bullet} \xrightarrow{C} \xrightarrow{C} \xrightarrow{C} \xrightarrow{C} CH_{\bullet}CN \qquad (X)$$

式中、 n、 及び n。 は前配の意味を有する、 の化合物を加水分解又はアルコリシスするか、或 いは

-10-

特開 昭55-45648(4)

$$K_{\bullet} = CH_{\bullet} - N$$

$$CH_{\bullet} - N$$

式中、パー及びパーは前記の意味を有する。 の化台物を遠元し、得られる式

$$R_{2} - CH_{2} - N CH_{2}OH$$

$$(X1)$$

式中、R」及びR。は前記の意味を有する の化合物をハロゲン化した後アルカリ金属のシア ン化物で処理し、份られる式

$$R_{2} \xrightarrow{CH_{2}-N} CHO \qquad (1)$$

式中、ペ」は仏観アルキル基义はアラルキ ル差を嵌わし、

R. は水米原子又はハロゲン原子を表わす。 の化合物、その製造方法並びに鎮痛抗炎症作用を 有する新規な5,6 -ジヒドロジベンズ[6,4] アゼピン・2 - アルカン酸誘導体の合成中間体と しての使用に関する。

本明細書において、「仏級アルキル基」なる語 は炭素原子数6個まで、好ましくは1~4個の直 鎖状もしくは分岐鎖状のアルキル基を意味し、例 えばメチル、エチル、 ぉ‐もしくは iao‐プロピ ル、 n - , i80-, 88 c- もしくは tert-プチ ル、n‐ペンチル基等が挙げられる。上記式[]に

式中、水、及び水。は前配の意味を有する。 の化合物を加水分解义はアルコリシスし、そして、 (ε) R. がアラルキル基を表わす場合の反応 生成物がら設プラルキル基を離脱せしめる、 ことを特徴とする 一般式

$$R_{\bullet} \xrightarrow{CH_{\bullet} - N} CH_{\bullet}COOH \qquad (X \parallel)$$

式中、Rigは水素原子叉は低級アルキル基 を表わし、Rad前記の意味を有する、 の化合物又はその塩もしくはエステルの製造方法。 8 発明の詳細な説明

本発明は新規な2・ホルミル・5。6・ジビド ロンベンス〔b,4〕アゼピン誘導体に関し、さ らに詳しくは、一般式

-- 1 2 --

おいて、R」により表わされる低級アルキル基と しては、中でも炭素原子数1~4個の直鎖状のア ルキル基、殊にメチル基が好流である。

また、「アラルキル基」としては炭素原子数 20個以下、特に7~18個のものが好ましく、 例えばペンジル、フエネチル、4・メチルペンジ ル、ジフエニルメチル、トリフエニルメチル等が 包含される。中でも、重換又は未置換のペンジル 基が好適であり、ペンゼン環の世換基としては、 メテル、エチル等の低級アルキル基;メトキシ、 エトキシ等の低級アルコキシ基:トリフルオロメ チルの如き低級ハロアルキル基:塩果、フツ条等 のハロゲン原子;ニトロ基などが挙げられる。

さらに、本明細書において、「ハロゲン原子」 なる話には、フッ紫、塩素、臭素及びヨウ素原子 の4種が包含され、特に塩素及び臭素原子が好適 てある。

- 1 8 -

特開 昭55-45648(5)

しかして、本発明により提供される式(1)の 化合物の中で好適なものは、R₁ がメテル基を表 わす場合の式(1)の化合物であり、他の好適な 群の化合物は、R₂ が水気原子を表わす場合の式 (1)の化合物である。

本発明により提供される式 (1)の化合物の代表例を示せば次のとおりである。

2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - メチル
- 11 - オキシジベンズ [b , e] アゼピン、
2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - エチル
- 1 1 - オキソジベンズ [b , e] アゼピン、
2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - n - ブロビル - 1 1 - オキソジベンズ [b , e] アゼピン、

2 - ホルミル - 8 - クロロ - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - メチル - 1 1 - オキソジベンズ(b , e) アセビン、

-15-

で示される2 - ホルミル・5 , 6 - ジヒドロ・5 - ベンジル・11 - オキソジベンズ [b , •] アゼビンである。

本発明の1つの態様によれば、前記式([)の 化台物は、一般式

$$\begin{array}{c}
K_1 \\
\downarrow \\
C \\
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C \\
\downarrow \\
O
\end{array}$$

式中、 K . 及び K . 杜 前配の意味を有する、 の化台 物をウイルスマイナー・ハーク (Vileme ier - Haack) 反応に付することにより製造するこ とができる。 8 -ホルミル・5 , 6 - ジヒドロ - 5 - ペンジル・1 1 - オキソジペンズ [b , e] アゼビン、2 -ホルミル・5 , 6 - ジヒドロ・5 - フェネチル・1 1 - オキソジペンズ [b , e] アゼビン、2 -ホルミル・5 , 6 - ジヒドロ・8 - ジフェニルメチル・1 1 - オキソジペンズ [b , e] アゼビン。

とれら式(|)の化合物中、本発明において特に好意なものは、下記式

で示される 2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5
- メチル - 1 1 - オキソジベンズ (b , s) アゼビン、及び下記式

-16-

とこで、「ウイルスマイヤー・ハーク反応」とは、オキシハロゲン化リンとN,N-ジ酸換ホルムアミドとで芳香環またはヘテロ芳香環や活性な二重結合を有する化合物のホルミル化を行う周知の人名反応であり、本発明においては、特に、上記式(II)の化合物を、ジメチルホルムアミド(DMF)及びオキシハロゲン化リン例をはオキシ塩化リン(POCla)、オキシ臭化リン(POBra)又はオキショウ化リン(POII。)から成るウイルスマイヤー・ハーク試楽で処理するのが有利である。

より具体的には、式(&) の化合物を過剰〔油 常式(|) の化合物の約2~約5倍量〕のDMど 中に裕解し、それにオキシハロゲン化リン殊にオ キン塩化リンを加え、反応させることにより、一 段階で式(|) の化合物を式(|) の化合物に変 えることができる。その際用いうるオキシハロゲ

-18-

ン化リンの使用量は臨界的ではないが、一般に使 用する式 (11) の化合物 1 モル当り約 1 ~約2当 量、将に1.1~1.5当量の範囲内が有利である。 また反応温度もまた臨界的ではなく、用いる式 (目)の化合物の種類やオキシハロゲン化リンの 当等に応じて広範に変えるととができるが、一般 には少なくとも40つの昇温下、好ましくは約 50~約1200、さら化好ましくは90~100 *Oの反応温度が適している。かかる条件下に本反

かくして、式(』)の化合物から、ペンゼン核 にホルミル基が導入された式(|)の化合物が生 成せしめられ、この化合物は反応混合物からそれ 自体公知の方法で行なうことができ、例えば水に あけて析出した化台物を炉取または有機溶媒によ り抽出を行い、必要により再結晶又はカラムクロ マトクラフィにかけることにより回収及び /又は

応は大体約1~8時間程度で終了する。

のペンセン核に結合する -C-OR。基におけるOR

- 1 9 -

部分と右側のペンゼン核のホルミル基に対しメタ 位に存在する水素原子との間における自己縮合雕 脱(R₃OHとして)反応であり、該閉環反応は、 不活性格媒の存在下及び不在下のいずれにおいて も行なりことができ、不活性格媒を使用する場合 には、例えば、塩化メチレン、クロロホルム、四 塩化炭素、テトラクロロエタン等のハロゲン化炭 化水素; ニトロペンゼン; 二硫化炭素、等の不活 性有機裕解を使用することができる。

設閉環の際の温度条件は臨界的ではなく、出発 物質である式(11)の化合物の種類に応じて広範 化変えるととができ、室盤においても閉場を行な うことができるが、一般に、加熱により閉母反応 を促進させることができる。加熱する場合の加熱 温度の上限は、使用する出発物質により異なり、

上記反応化おいて出発物質として使用する式・

(目)の化合物は公知の化合物である〔例えば特 公昭48-719号公報参照]。

本発明のもり1つの額様に従えば、K」が仏殿 アルキル基を表わす場合の前記式(1)の化合物 ね、一般式

$$\begin{array}{c|c}
R_{11} \\
C + OR_{1} - N \\
C + OR_{2} + H
\end{array}$$

$$CHO$$

$$(1)$$

式中、化いは低級アルキルを表わし、

は、は水素原子、アルカリ金属又は炭化水 未基を表わし、 K2 は前記の意味を有する、 の化合物を開壊せ しめることにより製造 すること

式(11)の化合物の閉環反応は、眩式中の左側 -20-

がてきる。

酸出発物質の分解温度までとするととができるが、 しかし適常は8000以下の温度が望ましく、さ 5に好適には40~1500の範囲、特に70~ 1800の範囲の温度を使用することができる。

かかる温度条件下に閉環反応は通常1~80時 間、特に2~5時間継続するのが有利である。

本発明によれば、上配式(11)の化合物の閉場 は、反応系に、例えばポリリン酸(五酸化リンと リン酸の任意の割合の混合物も含む)、ポリリン 酸の有機エステル(例:ポリリン酸エチルエステ ルのようなポリリン酸の低級アルキルエステル)、 機硫酸、フリーデル・クラフツ型縮合剤(例:無 水塩化アルミニウム、無水塩化スズ、無水塩化第 . 二鉄、無水塩化亜鉛)等の如き縮合剤を存在させ ることにより着るしく促進させ待ることが判明し た。ととで「フリーデル・クラフツ型縮合剤」と は、電子受容体となりりる化合物、例えば酸ハラ

- 22 -

イドからハログン原子 を引きぬいてアシルカチォ ンを発生させる化合 物等をいう。特に、該額合剤

閉墩反応促進効果が着る しく、好適である。

としてポリリン酸及びその有機エステルは上記の

かかる縮合剤の使用量は臨界的ではなく、使用する出発物質及び/又は縮合剤の種類等に応じて 広範に変えることができ、例えば、ポリリン酸及 びポリリン酸の有機エステルを用いる場合には、 一般に削記式(II)の出発物質に対して少なくと も段度等重量、通常 1.1~1.0 0 倍取量の過剰量 で使用することができ、他方、磯伽嵌又はフリー デル・クラフン型酸縮合剤を使用する場合には、 一般に削記式(II)の出発物質1モルに対して、 少なくとも段度1当量、通常 1.1~10倍当量の

ボリリン酸、ボリリン酸エステル及び硫酸を大 過剰に使用する場合には、それら縮合剤は同時に

- 2 8 -

X はハロゲン原子を扱わす、 の安息香酸誘導体を下記式

割合で使用する ことができる。

$$(XV)$$

式中、 R i i は前配の意味を有する、 のアニリン誘導体と反応せしめ、次いで得られる 式

$$\begin{array}{c}
R_{11} \\
\downarrow \\
C - O R_{2} H
\end{array}$$
(iv)

式中、 k₁₁ , k₂ 及び k₃ は前配の意味を 有する、

の化合物をウイルスマイヤー・ハーク反応に付す ることによつて製造することができる。

上記式(XIV)の化台物と式(XV)の化合物との反応は、一般に不活性媒体、例えば水;メタ

特開 昭55-45648(7)

反応解媒としての役割をも果し得る。

さらに、上記閉場反応は不活性ガス雰囲気、例 えば避累ガス、アルゴンガス中で行なうのが好ま しい。

反応終了後、反応 成合物からの目的生成物の回 収はそれ自体公知の方法、例えば、大量の冷水又 は氷にあけて、析出した化合物を伊取又は有機格 鍵により抽出を行ない、必要により再結晶又はク ロマトグラフィーにより精製する等により行なり ことができる。

上記閉場反応において出発物質として使用される式(11)の化合物は、文献未収の新規な物質であり、例えば、それ自体公知の下配式

$$R = CH_{s} - X$$

$$C - OH_{s}$$

$$O$$
(X IV)

式中、R。及びR。は前記の意味を有し、

- 24 -

ノール、エタノール、セロソルブ等のアルコール 類;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素 等のハロゲン化炭化水素類;エーテル、テトラヒ ドロフラン、ジメトキシエタン、ジオキサン等の エーテル類;アセトン、メチルエチルケトン等の ケトン類;ジメチルホルムアミド、ジメチルアセ トアミド等のアミド類;ベンゼン、トルエン、ア ニソール等の芳香族炭化水素類或いは上配有機格 傑と水との混合物中で行なわれる。

反応は通常室は乃至反応混合物の選紙は肢、好適には80~1000は皮において行なわれ、 反応圧力は常圧で充分であるが、必要に応じて被 圧火は加圧を用いてもよい。

式(XIV)の化合物に対する式(XV)の化合物の使用量は磁界的ではなく広範に変えらるが、一般に式(XIV)の化合物1モルに対して式(XV)の化合物を少なくとも1モル、好ましくは

-25-

1.1~2モルの割合で使用するのが適当である。

さらに上記反応は度々酸結合剤例えば炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸リチウム等の炭酸塩類;水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の水酸化アルカリ類;トリエテルアミン、ビリシン、ジメチルアニリン、N-メチルモルホリン等の有機塩基類の存在下に行なりととが有利であり、かかる酸結合剤は、使用する場合には、式(XIV)の化合物1モルに対して通常1~5当動の割合で使用するのが好ましい。

本反応は上記条件下に通常 1 ~ 1 0 時間で終了 することができる。

かくして、式 (N) の化台物が好収率で待られ、 とのものは地常の方法、例えば抽出、戸過、丹結 品、蒸留、クロマトグラフィー、昇華、向流分配 等により、反応促台物から回収することができる。

- 2 7 -

チウム、ナトリウム、カリウム等が挙げられ、ま
た成化水業基としては炭素原子数25個まで、特
化20個までのものが好ましく、例えば、メチル、
エチル、 n - もしくは iso- プロビル、n - ,
iso-,sec-もしくは lert-フチル、n - ペン
チル、 iso- アミル、n - オクチルなどのアルキ
ル基:フエニル、トルイル、キシリルなどのアリ
ール基:ペンジル、フエネチル、ペンズヒドリル、トリチルなどのアラルキル基;シクロヘキシルな
とのシクロアルキル基が添けられ、中でも近級ア
ルキル墨が坂も適している。

しかして、式(e)の化台物の代表例を掲げれ は次心とおりである。

N - メチル - N - (2 - カルボキシベンジル) - 4 -ホルミルアニリン、

N -メチル -N - (2 -メトキシカルボニルベンジル) - 4 -ホルミルアニリン、

- 29-

特開 昭55-45648(8) 敢いはそのまま、次の反応における出発物質とし て使用してもよい。

得られる式 (N) の化合物は次いでウイルスマイヤー・ハーク反応に供される。

上記式(IV)の化台物に対するウイルスマイヤー・ハーク反応は、前記式(II)の化合物のホルミル化について前述したと阿様の条件下に行なうことができ、それによつて式(IV)の化台物から、ペンセン核にホルミル基が導入された式(II)の化合物が待られる。この化台物は反応度合物からそれ自体公知の方法で行なうことができ、例えば、水にあけて、析出した化合物を沪取または有機的鉄により抽出を行い、必要により再結晶又はクロマトグラフィーにより回収及び/又は精製することができる。

前配式(▮)、(ハ)及び(X N)において、 来R。により表わされるアルカリ金属としてはり

- 28 -

N - メチル - N - (2-エトキンカルボニルベ ンジル) - 4 -ホルミルアニリン、

N - エチル - N - . (2 - カルボキシベンジル) ... - 4 - ホルミルアニリン、

N - エチル - N - (2 - エトキシカルボニルベンシル) - 4 - ホルミルアニリン、

N - メチル - N - (2 - カルボキシ - 6 - クロロベンジル) - 4 - ホルミルアニリン、

N-メチル-N-(2-カルポキシ-8-クロ

- 8 0 -

ロベンジル)・4・ホルミルアニリン、

N - メチル - N - (2 - カルボキシ - 5 - クロロベンジル) - 4 - ホルミルアニリン、

N - メチル - N - (2 - カルボキンベンジル) - 4 - ホルミルアニリン・シナトリウム塩、

N - エチル - N - (2 - カルボキシベンジル)

-4 -ホルミルアニリン・ジナトリウム塩、

N - n - プロピル - N - (2 - カル ボキシベンジル) - 4 - ホルミルアニリン・ジナトリウム、など。

本発明により提供される前記式(1)の2-ホルミル-5,6-ジヒドロジベンズ[6,0]アセビン誘導体は、優れた鎖縞及び/又は汎吸症作用を有し医薬として有用な新規化合物として本発明者らが先に提案した下記式

- 81-

のいずれもかなりひどい消化器障害を伴うのに対して、上配式(増)の化合物は消化器障害が非常に微弱であるという、治療学的に顕著な利点を有している。

上配式 (増) の化合物が使れた鉄桶作用及び抗 、 症作用を有すること、 並びに極めて微弱な消化 話障告誘発作用しかもたないことは、 活性化合物 として、下記式

の 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - メチル - 1 1 - オギソ ジベンス〔 0 , • 〕アゼヒン - 2 - 酢酸〔以下化 合物 " A " と呼ぶ〕、下配式

$$R_{1} = CH_{2} - N$$

$$CH_{2} C OOH$$

$$(X 1)$$

式中、 Kizは水米原子又は低級アルキル基を表わし、 Kiz は前配の意味を有する、の化合物又はその塩もしくはエステル(特額昭 5 2 - 1 0 8 7 4 4 号、特顧昭 5 8 - 2 5 9 5 0 号及び特顧昭 5 8 - 2 7 1 7 4 号診脱)の合成中間体として非常に重要な化合物である。

上記式 (XII) の化合物は、現在鎮痛抗炎症剤 として臨床医学上標準的なものとして総められて いるフェニルプタゾンよりも優れた鎖痛及び/又 は抗炎症作用を有しており、しかもその上、従来 から実用に供されているアスピリン、フェニルブ タゾン、インドメタンン等の公知の鎮痛抗炎症剤

- 8 2 -

の5,6-ジヒドロ-5-エチル-11-オキソ ジペンズ[6,6]アゼピン-2-酢酸〔以下化 合物"B"と呼ぶ〕及び下記式

の5 ,6 -ジヒドロ - 1 1 - オキソジベンズ(b ,
) アゼピン - 2 - 酢酸 [以下化合物 " C " と呼
ぶ] を用いて行なつた以下の動物実験により立証
することができる。

(1) 鎮痛作用

体重18~229のddY系歴性マウスを1群

-84-

特開 昭55-45648(10)· 安 1

・()内の数字は95%信頼限界を示す。

(2) 抗炎症作用

24時間絶食した体重120~1509のウイスター(Wistar)系雄性ラットを一群5匹として用い、谷群の左足容板を容質差計(Ugo Ba-sile社製)により側定した彼、同左足磁皮下に、注射用蒸留水に15の硬肢で溶解したカラゲニン 裕液を注射した。1時間後に、破検薬を前述の鎮痛作用試験で用いたと同じ溶媒に分散した悲傷液

- 86 -

10匹として用い、先ず、被検索を各投与量に応じて経口投与する。経口投与は被検索を格牒(05%カルボキンメチルセルロース及び20%ツイン80を密解した水裕液)に分散させ、その懸濁液をゾンデにより投与した。被検索投与1時間後に0.6%酢酸を腹腔内に0.1 m/10%体重の量で投与し、投与後20分間に直つて生じるライング(writhing)数を測定した。溶媒投与対照群(被使薬を除いた密媒のみの投与群)に対する被検薬投与群の抑制率を下記式に従つて水め、その数値からリッチフィールド・ウィルコックソン(Litchfield-Wilcoxon)法に従つてとり10億を算出した。被検薬の各々のとり10億を下記表1に示す。

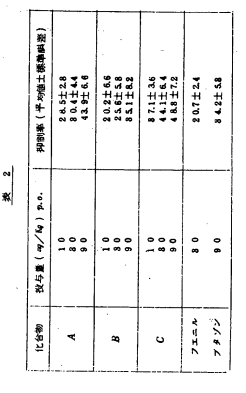
(格媒投与対照群の) 一(被検薬投与群の) 円均ライジング数) 円均ライジング数) 抑制率例 = ※100 (格媒投与対照群の平) (均ライジング数

- 8 5 -

を経口投与し、それから更に 8 時間後に再び左足 谷欖を側定した。各群の個々の左足の増加谷穣 (俘腐谷積)を求め、希県投与対照群(この群は 1 0 匹用いた)の平均増加谷機に対する被模乗投 与群の浮雕抑制率を下配式により算出し、各群の 平均を求めた。

(格解投与対照群の) - (被検薬投与群の) 平均増加容績 (個々の増加容績) 抑制率例 - (格解投与対照群) の平均増加容績)

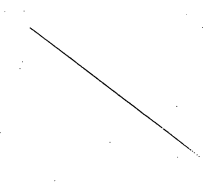
各化台物の浮塵抑制率を下記表2に示す。



-88-

(·8.) 胃障害作用

2 4 時間絶食した体重1 2 0 ~ 1 5 0 9 のウイスター系雄性ラットを用い、破検薬を前配の抗炎症作用試験におけると问様の方法で経口投与し、4 時間後にエーテルで殺した後胃を摘出し、粘膜出血及び粘膜下損傷を示した動物の数をかせえ、使用した動物数に対する割合として算出した。その結果を下配表 8 に 示す。



- a a -

さらに、前記式(X B)の化合物は毒性が少なく、例えばS D X 維雄ラット(雄:1 3 0 \sim 150 9、雌:1 2 0 \sim 1 4 0 9)を一群 8 匹とし、彼 検薬を 2 9 ッイン 8 0 を紹解した生理食塩液に分散させて、各投与量で ソンデにより経口投与し、2 適間観察した。その結果及び専出された L D ∞ 他は次の通りである。

化台物Aの L D so: (8) 8 4 0 mg/kg

(8)910 mg/Kg

化台物Aの戦小数死量:(8)720 mg/kg

(9) 8 6 4 mg/Kg

化台物BのL D so: (8) 768 mg/kg

(8) 827 mg/kg

化台物がの戦小政化動: (8)720 場/場

(9) 7 2 0 mg/ kg

化台物でのレル50: (8)810 製/版

(9) 8 4 0 mg/Kg

- 4 1 -

8	資産客を示した町砌数/使用した動物数	格膜下掛傷	8 / 8 2 (9.4)	2/16(125) 1/16(6.3) 0/12(0)	0 / 2 (0)	0/10(0)	1/28(4.8) 17/84(50) 12/19(63.2)
		名談田邑	2 / 8 2 (6.8)	2/16(125) 2/16(125) 1/16(8.8)	(0) \$ / 0	1/10(10)	2 / 28 (8.9) 18 / 84 (88.2) 9 / 19 (47.4)
		出入版 か・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		8 0 9 0 7 0	0.6	2 7 0	8 0 9 0 7 0
	代の動		西森の子	₹	В	S	ンエスト
				· - 4	0 -		

化合物 C の最小致死量: (8) 720 町/町

(9) 7 2 0 mg/Kg

フェニルプタゾンの : (8)847 明/4

最小致死量

(2) 2 8 9 mg/Kg

かくして、前記式 (XII) の化合物は銀橋及び / 又は抗炎症作用を有する薬剤として、人間その 他の温血動物に対する治療、措度のために、経口 又は非経口役与(例えば、筋注、皮下投与、局所 砂与など)することができる。

本発明者らが先に喪薬した式(XII)の化台物の製造方法は、例えば下記式

$$\begin{array}{c}
K_2 & CH_2 - X \\
C - OR_2 & (X \forall I) \\
O & C
\end{array}$$

式中、 R_e , R_e , 及び X は 前 配の 意味 を 有 する、

の安息香酸誘導体と下記式

-42-

式中、 Kii は低級アルキル基を扱わす、 のアニリン誘導体との反応により得られる下記式

$$R_{1}$$

$$C \rightarrow C H_{2} - N$$

$$C \rightarrow C H_{3} - H$$

$$C \rightarrow C H_{2} C O O H$$

$$C \rightarrow C H_{3} - H$$

$$C \rightarrow C H_{2} C O O H$$

$$C \rightarrow C H_{3} - H$$

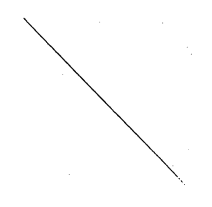
$$C \rightarrow C H_{3}$$

の化台物を、式(▮)の化合物の崩壊反応について削減したとほぼ回疎の条件下に崩壊せしめて、 前記式(¼∥)の化台物を生成せしめることから 取るものであつた。

ところが、4 -位(アミノ基 パ, に対して

- 48 -

方法により製造することができる。



特別 昭33-43048(12)
パラ位)に酢酸基・CH₂COOHを有する式(XMI)
の化合物の閉境反応は溶解性が悪く高価なポリリ
ン康を多量に必要とし収率は左程高くはないのに
対して、本発明において、4・位に活性なホルミ
ル基を有する対応する化合物[すなわち前記式
(II)の化合物]の場合には、全く予想外にも少
量のポリリン酸で、閉場反応がほぼ定量的という
非常に高い収率で進行して、前記式(II)の化合物を生じ、しかも、式(II)の化合物は以下に説
明する如く、極めて容易に高収率で前記式(XII)の有用化合物に変えることができることが見い出
された。

従って、本発明により提供される式(』)の化合物の 合物は、薬剤として有用な式(XII)の化合物の 重要な合成中間体である。

本発明に従えば式(XII)の化合物は、本発明の式(I)の化合物から、下記反応式に要約する

-44-

特開 昭55-45648(14)

上記式中、R. 及びR. は前記の意味を有 し、

K。は低級アルキル基を表わし、 R。はエステル残基を表わし、 R。 及び R, はそれぞれ独立に水泵原子又 は重換基を有していてもよい一価の炭化水 **紫基を表わすか、或いは R。と R,とはー** 緒になつて鎖中に酸素原子、イオウ原子又 は電素原子を含有していてもよい低級アル

上紀反応式Aにおいて、式(1)の化合物と式 (V) のジアル中ルチオメチルスルホキシド、例 えばジメチルチオメチルスルホキシドとの反応は、 俗媒の不在下に過剰の式(V)の化合物を用いて、 **取いは不活性密媒例えばテトラヒドロフラン、ジ** メトキシエタン、ペンゼン、トルエン、キシレン、 ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムアミド、

キレン基を浸わす。

- 4 R -

れ、次いで核式(划)の化合物は加水分解災はア ルコリシスに付される。

式(시)の化合物の加水分解は、水准和性有機 裕謀例をはメタノール、エタノール、セロソルブ の如きアルコール類、アセトン、メチルエチルケ トンの如きケトン類、テトラヒドロフラン、ジメ トキシエタン、ジオキサンの如きエーテル類、ジ メチルスルホキシドなどの存在乂は不在下に、酸 水帑板を用いて、或いは 酸触媒例えば 機嫌酸、塩 化水紫ガス、リン酸などの存在下における水性ア ルコール類を用いて行なりことができる。

該加水分解に際して使用し得る酸としては、塩 嵌、硫酸、 p - トルエンスルホン酸、リン酸、ト リフルオロメタンスルホン酸等が挙げられる。

これら酸は、式 (V))の化合物1モル化対して 通常少なくとも5当針、好ましくは10~50当 量の割合で使用し得る。

メタノール、エタノール、メチルセロソルブ等の 中にて、塩 蒸性縮合剤の存在下に行 なりととがで きる。用いりる塩基性縮合剤としては、例えば、 水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、トリトンB、 ナトリウムメチラート、ナトリウムエチラート、 強塩基性イオン交換樹脂等が挙げられ、これら縮 合剤は式。(1)の化合物1モル当り少なくとも 0.1当量、好ましくは約1~約2当量の割合で使 用するのが有利である。

また、式(I)の化合物と式(V)の化合物と の脱水縮合反応の際の温度条件は臨界的ではなく、 該反応は富温又はそれ以下の比較的穏和な条件下 でも充分に進行するが、一般には昇温下に行なり のが好ましく、通常、約600から反応混合物の 遺焼温度までの間の温度が有利に使用される。

かかる条件下に通常約0.5~5時間で、上記式 (VI)の化合物がほぼ定量的に近い高収率で得ら

杉加水分解は約0℃乃至反応混合物の環流温度 において行なりととができるが、一般に宝温~ 500の温度範囲が好適である。

また、アルコリシスに際して使用されるアルコ ール類としてはメタノール、エタノール、プロパ ノール等のアルカノールが好適である。

酸アルコリシスは通常 0 0乃至反応混合物の遺 ת 温度、好ましくは室温~100℃の温度におい て行なうととができ、アルコール類は一般に該式 (VI)の化合物1モルに対して少なくとも10モ ル、好ましくは20~100モルの範囲の過剰量 て使用しうる。

とのアルコリシスは一般には前述した如き蝦触 媒の存在下に行なりととが有利であり、その場合 酸触媒の使用量は一般に該式(引)の化合物1モ ルに対して10~50倍モル程度が好適である。

かくして、式(り)の化合物の酸加水分解又は

特開 昭55-45648(15)

水の存在下でのアルコリンスにより式(XXIV) の遊離機が高収率で得られ、また一方、式(V) の化合物の水の不在下でのアルコリンスにより、 酸アルコリンスに用いたアルコールに対応する式 (XXIV)の酸のエステルを生成せしめることが できる。

さらに、式(VI)の化合物の酸加水分解又は水の存在下でのアルコリンスにおいて、下記式

式 中、 *K* ₁ 、 *K* ₂ 及び *K* ₃ は 前配 の意味を 有する、

の化合物のほかに、反応条件によつては下記式

- 5 2 -

乃至加圧下(約8気圧まで)の水素で常温乃至約 100 でまでの温度にて処理するか、或いは活性 化されたニッケル(例えはラネーニッケル、漆原 ニッケルなど)と共に加熱(例えば約500乃至 反応視合物の遺流温度において)処理することによ り行なりことができる。

反応終了後、反応混合物からの目的生成物の回収はそれ自体公知の方法で行なうことができ、例えば、大量の冷水又は氷にあげて、析出した化台物を炉取又は有破裕県により抽出を行ない、必要により冉結晶又はクロマトグラフィー等により精製することができる。

また、別の態域によれは、本発明の式() の 化台物はニトロメタンと反応させることにより、 前配式(個) の化台物に変えられる。

式(1)の化合物とニトロメタンとの反応は、 密典の不在下に過剰量のニトロメタンを用いて、

式中、R , R ,

の化合物が上配式 (X ▮) の化合物 と共に 収いは 単独で生成することが判明した。

この式(別)の化合物は脱儀することにより、 式(XXIV)の化合物又はその塩もしくはエステルに変えることができる。この脱硫は、適当な裕 供例えばメタノール、エタノール、テトラヒドロ フラン、ジメトキシエタンなどの中において、式 (別)の化合物を水素添加分解することにより行 なうことができる。該水素添加分解は通常の方法 に従つて、例えばパラジウム・炭素、ラネイニッ ケル、寮原ニッケル等の水添触媒の存在下に常圧

- 58 -

或いは不活性密媒中、例えば酢酸、メタノール、エタノール、ベンゼン、トルエン、キシレン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、四塩化炭素、クロロホルムなどの中にて、塩基性縮合剤の存在下に行なうことができる。酸塩基性縮合剤としては、式(I)の化合物と式(V)の化合物とのが適当性のではないが、通常、式(I)の化合物にないが、近常、式(I)の化合物にないが、近常、式(I)の化合物にないが、通常、式(I)の化合物1に応昇的ではないが、通常、式(I)の化合物1にル当り少なくとも0.1当量、好ましくは約1~約10当量の割合で用いるのが適当である。

式(1)の化合物とニトロメタンとの反応の磁 振条件もまた臨界的ではなく、式(1)の化合物 の種類等に応じて広範に変えることができる。該

-54-

縮合反応は室温又はそれ以下の比較的低温においても充分に進行することもあるが、一般に昇温下に行なりことが好ましく、通常約1000から反応視合物の遺流温度までの間の温度において行なりのが適当である。

かくして、下記式

式中、 K, 及び K, は前記の意味を有する、 の化台物が高収率で得られ、次いでとのものをイ オウの存在下に下記式

$$HN \stackrel{R_0}{\longleftarrow} (X \mid X)$$

式中、 K。 及び K, は前配の意味を有する、 のアンモニア又は第一級もしくは第二級アミンで

- 5 6 -

ヒドロキンプロビル、メトキシエチル、エトキシエチル、 2 , 8 - ジヒドロキンプロビル、 2 , 2 - ジメチル - 1 , 8 - ジオキソラン - 5 - イルメチル、 2 , 2 - メチルエチル - 1 , 8 - ジオキソラン - 5 - イルメチル、 ケタール化 されていてもよい糖 アルコール 残善などが包含される。また、 R。と R, とが一緒になつて鎖中に酸素原子、 イオウ原子 又は湿素 原子を含有していてもよい低級

アルキレン基を表わす場合の基 N R, の具体例には、ビロリジノ基、ビベリジノ基、モルホリノ基、4・メチルビベラジノ基、チオモルホリノ基など

の5 -又は6員の複素複素が包含される。

かくして、用いうる式 (X | X) の化合物としては、アンモニア、メチルアミン、エチルアミン、iso-プロビルアミン、ジベンジルアミン、フェネチルアミン、シクロベンチルアミン、モルホリ

処理する。

式(X I X)において、R。又はR。によつて 表わされる一価の炭化水素基として炭素原子数 20個まで、好ましくは1~15個のものが好適 であり、例えば、メチル、エチル、n‐もしくは iso-プロピル、n-, iso-, ssc- もしくは tert-プチル基の如き低級アルキル基:アリル 蓋の如き仏殺アルケニル;シクロ ペンチル、シク ロヘキシル基の如き炭素原子数8~9個のシクロ アルキル基:ペンジル、フエネチル、ジフエニル メチル、トリチル基等のアラルキル基、などが挙 けられる。とれら基はさらに1個もしくはそれ以 上の腹模基を有することができ、かかる置模基の 具体例としては、例えばヒドロキシ基、ハロダン 原子、低級アルコキシ基、ケタール基、アセター ル基などが挙げられ、懺換基を有する上記炭化水 素基の具体例としては、例えばヒドロキシエチル

- 5 7 -

ン、チオモルホリン等が挙げられ、中でもモルホ リンが最適である。

イオウの存在下における式(MI)の化合物と式(XIX)の化合物との反応は、いわゆるウイルグロット・キンドラー反応に準じて行なうことができる。すなわち、式(MI)の化合物を熔媒の不在下に或いは必要に応じて適当な不活性容媒例えばビリジン、ジメチルアニリン、ジエチルアニリンの如き第三級アミン類;ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエトキシエタンの如きエーテル類等の必媒中で、イオウの存在下に式(XIX)のアンモニア又は第一級もしくは第二級アミンで処理する。

- 5 8 -

必要に応じて加圧下に行なうことができる。かかる糸件下で該処理は 2~ 4 8 時間で終了させることができる。

式(X IX)の化合物の使用量は臨界的ではなく、広範に変えることができるが、一般には、式(増)の化合物1 モルに対して、少なくとも1 モルの量、好適には 1.5~10 モルの範囲が有利である。式(X IX)の化合物を大過剰に使用する場合にはそれ自体解析の役削を果させることができる。

また、上記処理はイオワの存在下に実施し得るが、用いうるイオウは単体状义は元素状のイオウであつても、或いは重合しているイオウ(ポリスルフイド)であつてもかまわない。その使用量もまた臨界的なものではないが、式(惺)の化合物の重量を基準にして少なくとも1倍減、好ましくは1.5~8倍量の範囲内で用いるのが有利である。

-60-

分解に対しては、アルカリ加水分解もまた有利に使用することができる。かかるアルカリ加水分解
に用いうるアルカリとしては、例えば、水酸化ナ
トリウム、水液化カリウム、水酸化パリウムなど
の水酸化アルカリ金属又は水酸化アルカリ土類金
風、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムの如き炭酸ア
ルカリ金属などが包含され、酸アルカリ加水分解
は耐逃した酸加水分解と阿健の条件下に実施しう
る。このアルカリ加水分解によつて、式(メメト)
の化合物は地路塩の形態で待られる。

さらにまた別の態様によれば、式(|) の化合 物はローダニンとの反応により下記式

上記処理により下記式

$$R = CH_1 - C - N < R_0$$

$$CH_2 - C - N < R_0$$

$$CH_3 - C - N < R_0$$

式中、R₁ , R₂ , R₆ 及び R₇ は前記の 意味を有する、

を高収率で生成せしめることができる。

かくして得られる上記式(XX)の化合物は次いで加水分解又はアルコリンスに付することにより、式(XXII)の化合物又はその塩もしくはエステルに変えることができる。

式(XX)の化合物の加水分解又はアルコリシスは、式(VI)の加水分解又はアルコリシスに関して前述した方法で行なうことができ、かくして、式(XXIV)の化合物又はそのエステルが高収率で得られる。さらに、式(XX)の化合物の加水

- 6 1 -

式中、R, ΔUR , は前記の意味を有する、 の化台物に変えられる。

式(1)の化合物とローダニンとの反応は、例 えば酢酸、プロピオン酸の如き有機酸;エタノー ル、プロパノールの如き低級アルコール等の不活 性有機溶媒中において、塩基性縮合剤例えば酢酸 ナトリウム、酢酸アンモニウム、エチルアミン、 メチルアミンの存在下に行なうことができる。 常 様/縮合剤の組合せとして酢酸/酢酸ナトリウム が特に効果的である。かかる稲合剤は式(1)の 化合物1モル当り少なくとも1当質、好ましくは 約1.1~約5当質の割合で使用するのが有利であ

また、式(1)の化合物とロータニンとの脱水 縮合反応の際の温度条件は臨界的ではなく、豚反 応は室温又はそれ以下の比較的機和な条件下でも 充分に進行するが、一般には昇温下に行なりのが 好ましく、通常、約800から反応復合物の遺焼 盛版までの回の温度が有利に使用される。

かかる条件下に通常約2~5時間で、上記式 (IX)の 化合物がほぼ定量的に近い高収率で得 られ、次いで該式(IX)の化合物は加水分解に 付される。

$$\kappa_{2} \xrightarrow{\begin{array}{c} K_{1} \\ \downarrow \\ C \\ C \\ \downarrow \\ O \\ \end{array}} CH = C - COOH \quad (XXI)$$

式中、 K 。 及び K 。 は前記の意味を有する の化合物が 付られる。 この式(X X I)の化合物 にヒドロキシルアミン(NH₂OH)と反応させるこ

- 6 4 -

されるものではないが、一般には式(X X I)の 化合物 1 モルに対して少なくとも 1. 1 モル、好ま しくは約 1. 5 ~約 5 モルを使用するのが適当であ る。

かくして得られる上記式(XXII)の化合物は 次いで脱炭酸及び脱水する。酸脱炭酸および脱水 は式(XXII)の化合物を好ましくは適当な脱炭 酸・脱水剤をかねた溶媒例えば無水酢 環、チオニ ルクロリド、オキン塩化リン等の中で、区式 うこと ができる。設加熱 温度 は 数密に制限されるものの なないが、一般に約1000円全反応混合物の はないが、一般に約1000円全反応混合物の ができる。また、販脱炭酸・脱水剤の なりことができる。また、販脱炭酸・脱水剤の なりことができる。また、販脱炭酸・脱水剤の なりことができる。また、販脱炭酸・脱水剤の なりことができる。また、 、広範に変えることができる。 なが、通常剤のことの が、近常剤の ない、 の化合物1 モル当り2~ 特期 昭55-45648(18) とによつて前記式(XXI)のヒドロキシムに変 える。式(XXI)の化台物とヒドロキシルアミ

ンとの反応は、アルカリ性媒体中化おいて、式 (XXI)の化合物にヒドロキシルアミン塩 減塩 水解液を備下することにより行 なりことができ、 待られる反応進 台物を酸性にすると下記式

式中、 K, 及び K, は前配の意味を有する、 の化台物が固体の形で得られる。

該ヒドロキシルアミンとの反応は通常室温で充分に進行するが、必要に応じて約700万至反応 混合物の遺焼温度に加熱しながら反応を行なつて もよい。

また、ヒドロキシルアミンの使用量は特に制限

10当量が有利である。

とれにより下記式

$$R_{\bullet} = CH_{\bullet} - N \qquad (X)$$

$$CH_{\bullet} - N \qquad (X)$$

式中、 K 、 及び K 。 は前記の意味を有する、 の化合物が得られ、この化合物を加水分解又はア ルコリシスすれば、前記式 (X X II)の目的化合 物义はその塩もしくはエステルが得られる。この 加水分解又はアルコリシスは、式 (Vi) 又は (X X)の化台物の加水分解又はアルコリシスについ て前述したと同様の条件下に実施することができ る。

式(1)の化合物を式(XXIV)の化合物に変 えるためのさらに別の態体によれば、式(1)の 化合物が先す越元される。この遠元は適当な不活

-66- .

-67-

性格媒例をはテトラヒドロフラン、ジノトキシエタン、ジメチルホルムアミド、ジエチルホルムアミド等の中で、式(1)の化合物をそれ自体公知の方法に従つて行なうことができる。例をは、酸 超元は、パラジウム・炭素、パラジウムアスペスト、霧原ニッケル、ラネイニッケル、等の水素添加酸媒およびトリエチルアミンのことを有機塩基の存在下に、常圧乃至約8 気圧までの加圧下の水 常 温乃至500间の温度にて処理することにより行なうことができる。

かくして、下配式

$$\begin{array}{c|c}
R_1 \\
CH_2 - N \\
C \\
CH_2OH
\end{array}$$
(X1)

式中、 K」 及び K。 は前記の意味を有する の化合物が生成し、次いでこの化合物はハロゲン

- 68 -

供属においても充分に行なりととができるが、必 製に応じて、反応復合物の建硫温度までの温度の 加熱下に反応を行なつてもよい。

また、用いるハログン化剤の無は臨界的ではなく、ハログン化剤の横類等に応じて広範に変える ことができるが、一般には、設式 (X 1) の化合物1 モル当り少なくとも1当 数、好ましくは2~ 10当 数の割合で使用するのが有利である。

付られる式(XXII)の化合物は次いでアルカリ金銭のシアン化物例をはシアン化ナトリウム、シアン化カリウムなどと反応せしめる。 この反応 は呼ましく は低性格果例をは水、ジメチルスルホキンド、ジメチルホルムアミド、ジメトキシエタン寺の中で、室温乃主反応促合物の塩硫温度、より好ましくは約600万主反応促合物の塩硫温度 同の温度において利利に行なうことができる。

飯シアン化物の使用盤は磁界的ではないが、油

特開 昭55-45648(19) 化剤と反応せしめることにより下配式

式中、 K, 及び K。は前記の意味を有し、 X はハロゲン原子を表わす、

の化合物とするととができる。

式 (X1)の化合物のハロゲン化は、桁媒の不 在下 又は 適当 な不活性 俗 媒 例 えば 凶 塩 化 炭 素 、 ク ロロホルム、 ジクロルメタンの 如 き ハ ロ ゲン 化 炭 化 水素: ペン ゼン、 トルエン の 如 き 芳香 族 炭 化 水 素 等 の 中 で、 常 法 に 従 い、 例 え は 塩 酸 、 チ オ ニ ル クロリド、 チ オ ニ ル ブ ロ ミ ド 、 オ キ ン 塩 化 リ ン な ど の ハロ ゲン 化 剤 で 処理 する こ と に よ り 行 な う こ と が で き る 。 該 ハ ロ ゲ ン 化 反 応 の 温 度 は 等 に 削 限 され る も の で は な く 、 約 - 8 0 0 乃 至 室 温 程 度 の

- 0 8

常式 (X X M) の化合物 1 モル当り少なくとも 1 当量、好ましくは 1.1~2当量の副合で使用する のが望ましい。

かくして、前配式(X)の化合物が得られるが この化合物は前述した知くして加水分解 Xはアル コリンスに付することにより、式(X X IV)の化 合物またはその塩もしくはエステルを得ることが できる。

以上に述べた方法により、本発明により提供される 前配式 (1) の化台物から下配

$$R_{2} \leftarrow CH_{2} - N \qquad (XXN)$$

$$CH_{1}COOH \qquad (XXN)$$

式中、化、及び化、は前配の意味を有する、 の化合物义はその塩もしくはエステルが得られる。 上記式(XXIV)において化、がアラルキル基

- 71 -

- 70 -

物から、下配式

$$K_{\overline{z}} = CH_{\overline{z}} COOH \qquad (X \parallel)$$

式中、 Rizは水素原子又は低級アルキル基を表わし、 kz は前配の意味を有する、 の 化合物又はその塩もしくはエステルが、工業的 に非常に有利に得られる。なお、式(X II)の化合物としては例えば下配のものを例示することができる。

5 - メチル・1 1 - オキソ・5 , 6 - ジヒドロ ジベンズ〔 b , Φ 〕アゼビン - 2 - 酢酸、

5 - エチル - 1 1 - オキソ - 5 , 6 - ジヒドロ ンペンズ〔 b , b 〕アゼピン - 2 -酢酸、

1 1 - オキソ - 5 , 6 - ジヒドロジベンズ [b , ●]アゼビン - 2 - 酢酸など。

- 78 -

例えばペンジル塞を装わす場合の化合物は、例えばそれ自体公知の方法で選元することにより離脱せしめることができる。例えば、式 X II)の化合物を適当な不活性形成テトラヒドロフラン、ジメトキシェタン、ジオキサン中において、パランタム・炭素、ラネイニッケル等の如き水素が加速吸の存在下に、常圧乃至約8 気圧までの加圧下の水系を用い、窒温乃至約500間の温度にて水 米 低 加分所を行なりことによつて達成され、かくして下記式

$$\begin{array}{c}
H \\
CH_2-N \\
C \\
CH_2COOH \\
O
\end{array}$$
(XXV)

式中、 tr. は削配の意味を有する、 の化合物が得られる。

かくして、本発明によれば前記式 () の化合

これら化台物の塩としては例えばナトリウム塩、カリウム塩、マグネシウム塩、アルミニウム塩、カルシウム塩、アンモニウム塩等が包含され、またエステルとしては例えばメチルエステル、エチルエステル、ブロビルエステル、ベンジルエステル、フェネチルエステル、2 -エトキシエチルエステル、2 -2 - ジメチル +1 ,8 - ジオキソラン・4 - メチルエステル等が例示される。

次に実施例を挙げて本発明をさらに説明する。 実施例 1

2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - メチル・
1 1 - オキソジベンズ [6 , e] アゼビンの合成
N - メチル - N - (2 - 川ルボキシベンジル)
- 4 - ホルミルアニリンの8 8 9 とポリリン酸 6
6 0 9 との混合物を9 0 0 にて 2 時間加熱攪拌し、
反応終了後氷水中に注入し、析出する結晶を炉取
し、クロロホルムに密解機縮後、ペンゼン - クロ

ロホルムより再結晶すると、黄色ブリズム晶として2-ホルミル・5,6-ジヒドロ・5-メチル・11-オキソペンズ[6,6]アゼビン27.5gが待られた。

融点:166~1680

IR ($\sqrt{\frac{max}{KBr}}$): 1 6 7 5 , 1 6 6 5 , 1 6 8 0,

原料であるN - メチル・N - (2 - カルポキシペンジル) - 4 - ホルミルアニリンは以下の如くして合成した。

N - メチルアニリン 5 4 9、尿酸水煮ナトリウム 6 0 9 及び水 2 0 0 m の 混合物を油浴上 9 0 0 化加温し、攪拌下に 2 - プロモメチル安息香蝦エ

-74-

チル1209を徐々に摘下し、更に900で2時間機律を続ける。反応終了後冷却し、ペンゼンで伸出し、ペンゼン暦を無水保留マグネシウム上で 乾燥する。

沸点: _{0.5} torr: 155~1600
IR(NaCi-film): 1720,1600,
1500,1248,1075cm⁻¹

NMR (\$\int \text{Ppm} \text{CUCL} \) : 7.85,1H,多重额;
7.8,5H,多重额; 6.6,8H,多重额;
4.88,2H,一重额; 4.82,2H,归
重额; 3.02,8H,一重额; 1.86,8
H,一重额

かくして待られた上記油状のN - メチル -N --76--

かくして得られた上記袖状のN-メチル・N-(2-エトキシーカルボニルペンジル)-4-ホルミルアニリンの1109をメタノール800 以20分水鍛化ナトリウム水溶液110単化溶解し、80分加熱度拌する。メタノールを留去濃縮铵水800 Wを加え、磯塩酸55 Wを加えて反応液を酸性とし、析出した結晶をジクロルメタンで抽出する。

特開 昭55-45648(21) (2-エトキシカルボニルペンジル)アニリン 1009とジメチルホルムアミド1009との混 被をジメチルホルムアミド1089とホスホリル クロリド(POC!。)689との混液の中化冷却

下摘下する。

橋下終了後、約1時間1000に加熱し、反応 液を室温に冷却した後ペンゼン・水の中へ注ぎ、 約2時間そのまま機拌後、有機相を分離し、水洗 した後無水硫酸マグネンウム上乾燥し、 俗談を留 去漁船すると115.59のN・メチル・N・(2 -エトキンカルボニルペンジル) - 4 - ホルミル アニリンが油状物として得られた。

IR(KBr-film): 1710, 1680, 1 590, 1580, 1890, 1260,

NMR (of ppm) : 9.70 , 1 H , 一麻椒;
8.02 , 1 H , 多重線; 7.65 , 2 H ,

-77-

融点:150~1520

IR (max): 2900, 2600, 1708,
1680, 1580, 1550, 1580

NMK ($\int_{CDC}^{ppm} l_s$): 1 1.15 , 1 H , 一重線: 9.67 , 1 H , 一重線; 8.16 , 1 H , 多重線; 7.65 , 2 H , 二重線; 7.40 , 2 H , 多重線; 7.12 , 1 H , 多重線; 6.6 8 , 2 H , 二重線; 5.08 , 2 H , 一重線; 3.17 , 8 H , 一重線

事 施 例 2

2 -ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - メチル - 1 1 - オキソジベンズ [b , e] アゼピンの 合成

5,6-ジヒドロ・5-メチル・11-オキソ ジベンズ(b, e) アゼピンの2.8 9をジメチル ホルムアミド 6.0 m とホスホリルクロリド 2.0 9

-79-

の合成

とのほ派中に加え、約1時間1000に加熱した

该、反応液を室温に冷却し、クロロホルム・水の
中へ注ぎ、約2時間そのまま 機伴して有機勝を分離し、水洗後饿酸マグネンウム上にて乾燥し、 務

蘇を留去して残留する粕晶をペンセンより再結晶
すると、 触点166~1680の2・ホルミル・
5・6・ジヒドロ・5・メチル・11・オキソジ
ペンズ [b , e] アゼピンが2.19 得られた。

IK(\rightarrow Kbr): 1675,1665(肩),1
680,1600,1580cm⁻¹.

NMK(S chil,): 9.82,1H,一重線:
8.70,1H,二単線:7.5,5H,多重線:6.90,1H,二単線:4.84,2H,
一重線:3.36,8H,一重線:

舆 施 例 8

2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - ペンジル - 1 1 - オキソジベンズ [b , e] アゼビンー8 0 -

8.76,1H,二重線;7.8,10H,多重線;6.92,1H,二重線;4.84,2H,一重線;4.40,2H,一重線;

原料である5,6-ジヒドロ-5-ベンジル-11-オキソジベンズ[b,e]アゼピンは以下 の如くして台取した。

5,6-シヒドロ-11-オキソジベンズ(b,e) アセビン(12.549)を50男水素化ナトリウム(3.459)及びジメチルスルホキシド(60 ml)の混合液に、氷冷下境拌しながら少量ずつ加える。80分間攪拌煲塩化ベンジル(7.929)を満下する。更に30分間室温で浸拌し、反応改を水中に住入する。酢 敢エチルで 抽出し、水洗饭、饭飯マグネシウムで乾燥する。裕燥を減圧留去し、浸慮をベンセン・石油エーテルより再結晶して5,6-ジヒドロ-5-ベンジル-11-オキソジベンズ(b,e)アゼピン(15.29)

5 . 6 - ジヒドロ - 5 - ベンジル - 11 - オキソジペンズ[6 , e] アゼピンの3.0 9をジメチルホルムアミド7.0 9とホスホリルクロリド1.7 9との進液中に加えて裕弊した後、90~1000で1時間加熱攪拌し、反応液を室温に冷却してからベンセン - 水の中へ注ぎ、約2時間攪拌後、ベンゼン層を分取、水洗後低酸マグネシウム上にて乾燥を行い、裕碟を留去した後、残盗をシクロルメタン - ヘキサンより再結晶すると、触点173.5~1750を示す炎黄色針状晶の2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - ベンジル - 11 - オキソジペンズ[6, e]アゼピンが2.8 9 待られた。

 $1R \left(\sqrt[3]{\frac{max}{KBr}} \right) : 1 6 7 5 , 1 6 8 5 , 1 5 8 5,$ $1 5 0 8 , 1 1 8 5 , 1 1 6 5 cm^{-1}.$

NMR(5 ppm): 9.84,1H,一重線; CDC1;

を得る。融点:124-125.50。

5 - メチル - 11 - オキソ - 5 , 6 - ジヒドロジベンズ[b , e] アゼピン - 2 - 酢酸の合成(a) 2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ・5 - メチル - 11 - オキソジベンズ[b , e] アゼピンの809と2 - チオキソ・4 - チアソリジノンの809と2 - チオキソ・4 - チアソリジノンが859得られた。

 $IR(\sqrt{\frac{max}{KBr}})$: 8 1 5 0 , 8 0 4 0 , 2 8 5 0 ,

- 8 8 -

1 6 8 5 , 1 6 8 5 , 1 5 6 5 , 1 5 1 0.

1 4 0 5 , 1 1 8 2 cm ⁻¹

NMR (S ppm) : 8.27,1H,二重級;
7.5,6H,多重級;7.10,1H,二重
級;4.42,2H,一宜級;3.85,8H,

(b) 2 - チォキソ・5 - (5 - メチル・11 - オキソ・5.6 - ジヒドロジベンズ[b, e] アゼピン-2 - イリデン) - 4 - チアゾリジノンの80%を水2004、水酸化ナトリウム20%のアルカリ水溶液中1時间加熱機弾した後、不溶物を炉別し、炉液を骨時塩酸酸性ですると結晶が析出した。この析出結晶を炉取し、風乾後テトラヒドロフラン - ベンゼンより再結晶すると、触点175~1780を示す黄色結晶の2 - チォケト・8 - (5 - メチル - 11 ・オキソ・5,6 - ジヒドロジベンズ[b, e] アゼピン - 2 - イル) ビ

NMR(5 ppm): 12.2,1 H,一康縣;

7.90,1 H,二康縣;7.4,5 H,多重
縣;6.86,1 H,二重線;4.28,2 H,
一重線;3.75,2 H,一重線;3.18,

(d) 2 - オキシイミノ - 8 - (5 - メチル - 11 - オキソ - 5 ,6 - ジヒドロジベンズ [b , e] アゼヒン - 2 - イル)ビルビン酸の 2 0 9 を 無水酢酸 1 0 0 ≈ に加えると、直ちに発剤し、尿酸カスの発生が起る。その後約 8 時間加熱遺娩後、 ルビン酸が229得られた。 $IR(\sqrt{\frac{max}{KBr}}):2900~2500.1705$

 $IR(\sqrt{KBr}): 2900 \sim 2500, 1705,$ 1670, 1680, 1510, 1405, $1180cm^{-1}.$

NMR(5 ppm 1 : 8.42,1H,二重額; LMSU-d₀): 8.42,1H,二重額; 8.08,1H,多重額; 7.77,1H,一重額; 7.4,4H,多重額; 6.95,1H,二重額; 4.88,2H,一重額; 3.80,8H,一重額

(c) 2-チオケト-8-(5-メチル-1
1-オキソ-5,6-ジヒドロジベンズ [b, e]
アゼビン-2-イル)ビルビン酸の229を水
800型、水酸化ナトリウム259のアルカリ水
密液に密解し、加熱攪拌した液にヒドロキシルア
ミン塩酸塩の259を溶解した水溶液を加え、1
時間加熱攪拌後反応液を炉遇し、炉液を冷時塩酸
で酸性とし、析出した結晶を炉取する。これを水

-85-

無水酢酸を減圧留去し、残渣をクロロホルムに格解する。とのクロロホルム液水素化炭酸ナトリウム水溶液で洗浄後、有機層を硫酸マグネシウム上で乾燥し、格媒を留去し濃縮した残渣にエーテルを加え結晶化後、さらにクロロホルム・ヘギサンで再結晶して触点119.5~1220を示す黄色ブリズム晶の5・メチル・11・オキソ・5,6・ジェドロジベンズ〔0,4〕アゼビン・2・アセトニトリルの129を得た。

(e) 5 - メチル - 1 1 - オキソ - 5 , 6 -ジ ヒドロジベンズ[b , e] アゼピン - 2 - アセト

-87-

特開 昭55-45648(24)

ニトリル109をエタノール100 ml、水酸化ナトリウム89、水8mlと共化、6時間加熱燃液後、溶薬を留去機縮し、残癌を水化密解して浮過後、炉液を冷時温酸化で酸性にし、析出結晶を沪取し、さらにテトラヒドロフランより再結晶すると、触点211~2180を示す黄色ブリメム晶の5-メチール-11-オキソ-5.6-ジヒドロジベンズ[6,6]アゼビン-2-酢酸の8.29が得られた。

 $I \ \mathcal{K} \ (\ \sqrt{\frac{max}{KBr}}\) \ : \ 2\ 9\ 0\ 0\ \sim \ 2\ 5\ 0\ 0\ (broad),$ $1\ 7\ 1\ 0\ , \ 1\ 6\ 8\ 0\ , \ 1\ 6\ 0\ 8\ , \ 1\ 5\ 1\ 5\ ,$ $1\ 4\ 1\ 5\ cm^{-1}$.

NMH (5 ppm): 8.10~6.80,7H, DMSO-ds): 8.10~6.80,7H, 多重級; 4.29,2H,一重級; 3.51,2H,一重級; 3.22,8H,一重級. 実施例 5

5 -メチル・11 -オキソ・5 ,6 -ジヒドロ・・

- 8 8 -

ロホルムに熔解する。

とのクロロホルム液を水米化炭酸ナトリウム水 裕液で洗浄後有機層を循酸マグネンウム上で乾燥 し、密媒を留去することにより待られた残渣をエ タノール100 ml、水酸化ナトリウム109、水 10 ml と共に、6時間加熱遺流後密源を留去で 地で水に発酵し、炉通した後炉液を付け 塩を水に密解し、炉通した後炉液を付け 塩を水に発酵し、炉通した砂燥の上、 さらにテトラヒトロフランより冉 品すれば、総 点211~2180の黄色ブリズム状 品配の5-メチル-11-オギソー5・6-ジヒドロンベ ズ (も , e) アゼヒン-2-酢酸の129が待ら れた。

关 76 例 6

5 - メチル -1 1 - オキソ - 5 , 6 - ジヒドロ ジベンゼ [b , s] アゼビン - 2 - 酢酸の合成 (a) 2 -ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 -

これを無水酢製150×に加えると、直ちに発 泡し、炭酸ガスの発生が起る。その後、約8時間 加熱機能後、無水酢酸を減圧留去し、残渣をクロ

- 89 -

メチル・1 1 - オキソジベンズ [b , e] アゼビン2 5 9 をテトラヒドロフラン 5 0 0 m (俗解 しトリエチルアミン2 5 9 を加え、1 0 % パラジウム・炭素 2 5 9 を加えて、常圧で水紫添加を行う。理論量の水素を吸収したところで反応を止め、触媒を炉別し、炉液を減圧機縮する。

得られた残値をペンゼンより再結晶すると、触点121.5~12250を示す黄色プリズム状結晶の2-ヒドロキシメチル-5-メチル-11-オキソ-5,6-ジヒドロジベンズ[6,6]アセビンの22.59が得られた。

 $IR(\sqrt{\frac{max}{KBr}})$: 8 8 8 0 , 1 6 2 8 , 1 6 0 4 , 1 5 9 0 , 1 5 7 5 , 1 5 4 0 , 1 5 0 8 cm -1.

-90

2 H, 一重線; 4.18, 2 H, 一重線; 3.20, 3 H, 一重線; 2.88, 1 H, 一重線.

(b)2-ヒドロキシメチル・5-メチル・1
1-オキソ・5,6-ジヒドロジベンズ(b.e)
アゼビンの509を護塩酸50型に쯈解し、5時間攪拌後、反比液をベンゼン・水に住ぎ、有機脂を分取し、水洗後硫酸マグネンウム上で乾燥し、
裕煤を減圧留去すると黄色曲状物の2-クロルメチル・5,6-ジヒドロ・5-メチル・11-オキソジベンズ(b,e)アセビンの509が得られた。

 $I \ K \ (K \ D \ r - f \ i \ i \ m \) \ cm^{-1} : 1 \ 6 \ 8 \ 0 \ , 1 \ 6 \ 0 \ 9,$ $1 \ 5 \ 1 \ 0 \ , 1 \ 4 \ 1 \ 0 \ , 1 \ 2 \ 8 \ 8 \ , 1 \ 1 \ 8 \ 5$ $cm^{-1}.$

NMR(0 20mm): 8.1 0 , 1 H , 二重顧; 7.6 8 , 1 H , 多重綴; 7.2 5 , 4 H , 多重綴;

ヒドロジベンズ [b , e] アゼビン・2 - アセトニトリルの109をエタノール100㎡、水酸化ナトリウム89および水8㎡と共化、6時間加熱 遊ת後、溶媒を留去機舶する。残値を水化裕解、 炉過後、炉液を冷哼塩酸酸性にし、析出結晶を炉取し、乾燥したものをテトラヒドロフランより再結晶すると、触点211~2180を示す黄色ブリズム状結晶の5-メチル-11-オキソ・5。6-ジヒドロジベンズ [b , e] アゼビン・2 - 作暖が8.29 得られた。

奥 施 例 7

5 - メチル - 1 1 - オキソ - 5 , 6 - ジヒドロ ジベンズ [b , e]アセピン - 2 - 昨酸の台成

(a) 2 - ホルミル - 5,6 - ジヒドロ - 5 - メチル - 11 - オキソジベンズ [b, e] アゼピンの 509を氷酢酸200 型、ニトロメタン809、酢酸アンモニア259の混合酸を140~1

(c) 2 - クロルメチル - 5 , 6 - ジヒドロー5 - メチル - 1 1 - オキソジベンズ[b , e] アゼピンの5 0 9 をジメチルスルホキシド 2 0 m/ 化 解し、これをジメチルスルホキシド 1 0 0 m/、シアン化ナトリウム 1.5 9 の密液に加え、約700で2時間境律後、反応液をベンセン・水へ注ぎ、ベンゼン層を分離し、水洗後候酸マグネシウム上に乾燥し、密媒を留去する。幾度をクロロホルムーペキサンから冉韶晶すると、融点 1 1 9.5 ~ 1 2 2 0 を示す黄色ブリズム状結晶の 5 - メチル・11 - オキソー 5 , 6 - ジヒドロジベンズ[b , e] アゼピン - 2 - アセトニトリルの 3.9 9 が待られた。

(d) 5 -メチル - 1 1 - オキソ - 5 , 6 - ジ - 9 8 -

5 0 0 の 抽浴中 2 時間 加熱攪拌し、冷後析出結晶を炉取すると触点 2 1 2.5 ~ 2 1 5 0を示す赤紫色プリズム晶の 2 ~ (2 - ニトロビニル) - 5 - メチル - 1 1 - オキソ - 5 , 6 - ジヒトロジベンズ(b, e)アゼビンが 5 2 9 得られた。

NM R (\$ ppm) : 8.48 , 1 H , 二 度 報 ;

7.95 , 1 H , 二 直 綴 ; 7.85 , 1 H , 二
重 線 ; 7.4 , 5 H , 多 重 禄 ; 6.87 , 1 H ,
二 直 線 ; 4.82 , 2 H , 一 重 禄 ; 3.82 ,
8 H , 一 重 嶽 .

(b) 2 - (2 - 二トロビニル) - 5 - メチル
- 1 1 - オキソ - 5 , 6 - ジヒドロジベンズ(b,
•) アセピンの 8 0 9 をモルホリン 5 0 9 と破費
1 0 9 との混合物の中に反応温度を 5 0 0 以下に

- 9 4 -

特開 昭55-45648(26)

保ちなから加える。その後、水俗上の加熱攪拌を 1 時間続けるとアンモニアの発生がおだやかになる。

その後、反応液を抽谷中加熱遺流を 4 時間続けた後、室温に冷却し、反応液をクロロホルムに溶解し、水洗後、希塩酸で洗浄し、硫酸マグネンウム上で乾燥する。これをシリカゲルカラムクロマトクラフィーにかけ、クロロホルム裕出分から触点 198~1950を示す黄色ブリズム状結晶の5・メチル・11・オヤノ・5・6・シヒドロジベンズ[6・6]アセビン・2・アセトチオモルホリドの189を待た。

 $I \ H \ (\sqrt{\frac{max}{KBr}}): 1680, 1605, 15$ $90, 1508, 1428, 1280cm^{-1}.$ $NM \ H \ (\sqrt{\frac{ppm}{CUUl_s}}): 8.06, 1H, 二重廠;$ 7.4,5H, 二重廠; 6.85, 1H, 二重廠; 4.26,6H,多重線; 3.65,6

- 9 6 -

NMK (る ppm): 8.80,1 H,二重級;
8.00,1 H,二重二重級; 7.65,1 H,
多重級; 7.54,1 H,一重級; 7.8,8
H,多重級; 6.85,1 H,二重級; 4.2
7,2 H,一重級; 3.29,8 H,一重級;
2.72,8 H, 一重級; 2.85,8 H, 一

H,多重赖: 3.20,8H,一重额.

(c) 5 - メチル - 11 - オキソ - 5 , 6 - ジヒドロジベンズ [b , e] アゼビン - 2 - アセトチオモルホリドの5 9 元エタノール5 0 9、水酸化ナトリウム 4 9 と水 4 w と共に、6 時間加熱遺流し、濃縮後強症にか 5 0 w を加え、炉 過し、炉液を塩酸酸性にして放置すると結晶が析出する。その結晶を炉取すると5 - メチル - 11 - オキソー5 , 6 - ジヒドロジベンズ [b , e] - 2 - 節酸が 2 9 9 待 5 れた。

吳 施 例 8

5 - メチル - 11 - オキソ - 5 , 6 - ジヒドロ ジベンズ [b , e] アゼビン - 2 - 酢酸の合成 (a) - 1. 2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - メチル - 1 1 - オキソジベンズ [b , e] アゼビンの5 9 をメチルメチルチオメチルスルホ キシド(略名: FAMS U)の 2 5 単化裕解し、

- 97 -

重線.

(a) - 2 上記に得られた 2 - (2 - メチルスルフイニル - 2 - メチルチオ・ビニル) - 5 - メチル - 11 - オキソ - 5 , 6 - ジヒドロジベン(-ル100 m に指解し、室温で一夜放道後被圧留去) ズ(b, a)アゼビンの79を8号塩酸 - メタノ(し、残強にメタノ) -ル100 mを加え、10分パラジウム - 炭条89を加えて常圧で水系分解する。

- 9 9 ·

2 H, 一重線; 3.70,8 H, 一重線; 3.60,2 H, 一重線; 3.22,8 H, 一重線.

 $IR (\begin{picture}(1,0) max \\ KBr \end{picture}): 1725, 1628, 160 \\ 4, 1505, 1410, 1822, 11 \\ 55cm^{-1}.$

- 1 0 0 -

触点 1 8 4.5~ 1 8 6 C の 黄色 ブリズム 状 結晶が 得られる。

 $IR(\sqrt{\frac{max}{KBr}}): 1720, 1628, 1610,$ $1510, 1260, 1180cm^{-1}.$

NMR(\$\frac{ppm}{CDCl_0}\$): 8.18,1H,二重線;
7.78,1H,二重二重線; 7.8,4H,
多重線; 6.86,1H,二重線; 4.25,
2H,一重線; 3.70,8H,一重線;
3.60,2H,一重線; 3.22,8H,一

次に密出する部分よりジクロルメタン・エーテルの部件から再結晶すると2 - メチルチオ・2 - {2 - (5 - メチル - 1 1 - オキソ - 5 , 6 - ジヒドロジベンズ[6 , e] アセビン } 酢鍛メチルエステルが触点158~160.50の黄色プリズム状結晶として何られる。

 $I \mathrel{\mathcal{R}} (\bigvee_{KBr}^{max})$: 1730, 1628, 160

-102-

特開 昭55-45648(21)
NMR(δ ppm): 8.2 2 , 1 H , 二重級;
7.8 ~ 7.1 , 5 H , 多重線; 6.8 8 , 1 H ,
二重線; 4.4 9 , 1 H , 一重線; 4.2 8 ,
2 H , 一重線; 4.1 8 , 2 H , 四重線;
3.2 8 , 8 H , 一重線; 2.1 0 , 8 H , 一重線; 1.2 6 , 8 H , 三重線;

(も) 2-(2-メチルスルフイニル-2-メチルチオビニル) -5-メチル-11-オギソ-5,6-ジヒドロジベンズ[も,e]アゼビン? 9を85%塩酸・メタノール100単に密解し、窒温で一夜攪拌後、減圧機縮し、残塩にクロロホルム-水を加え、有機層を分取し、硫酸マグネシウムにて乾燥後、シリカゲルカラムクロマトグラフイーにかける。数初に、密出する部分より5-メチル-11-オギソ-5,6-ジヒドロジベンズ[も,e]アゼビン-2-酢酸メチルエステルが得られ、これをメタノールから再結晶すると、

-101-

8,1510,1160cm⁻¹.

NMR(\$\int_{CDCl_{1}}^{ppm}\$):8.22,1 H,二重線;

7.8,5 H,多重線;6.81,1 H,二重線;4.50,1 H,一重線;4.16,2 H,

一重線;3.68,8 H,一重線;3.17,

8 H,一重線;208,8 H,一重線·

(c) 5-メチル-11-オキソ-5,6-ジヒドロジベンズ[b,e]アゼピン-2-酢酸メチルエステル209をメタノール200 M、水酸化ナトリウム89と水8Mと共に8時間加熱遺流し、溶媒を留去後残益を水100Mに溶解し、 で 通し、溶液を塩酸酸性にすると結晶が折出する。

析出した結晶を水洗 依乾燥し、テトラヒドロフランより再結晶すると、5 -メチル - 11 - オギソ - 5 , 6 - ジヒドロジベンズ [b , c] アゼピン - 2 - 酢酸が 1 4 9 得られた。

宝 栋 柳 9

- 1 0 8 -

11-オキソ・5 ,6 -ジヒドロジベンズ〔0, ●)アゼビン - 2 - 酢酸の合成

2 -ホルミルー5 , 6 - ジヒドロー5 - ペンジ ルー11 ・オキソジペンズ[6,6]アゼピンの 88と2 -チオキソ・4 -チアソリジノン (一般 名:ローダニン)29とを氷酢酸80mに加熱剤 解した後、酢酸ナトリウム 49 を加え、4時間加 熱攪拌後反応液を冷却し、析出した結晶を炉取し、 これを水5 0 m と水磁化ナトリウム2 59のアル カリ水稻液に1時間加熱攪拌した後、不裕物を炉 別し、伊液化ヒドロキシルアミン塩酸塩の88を 格 解した水格液を加え、1時間加熱攪拌後、反応・ 液を沪旭し、沪液を付時塩酸で酸性として析出し た結晶を炉取した後、これを水洗し乾燥する。こ れを無水酢酸15型に加えると、直ちに発泡し、 炭酸ガスの発生が起る。その後約8時間加熱遺流 後、無水酢酸を減圧留去 し、残績をクロロホルム

-104-

5 , 1 H , 一重線.

との結晶をメタノール20叫に加え、10%-パラジウム -炭紫500 町を加えて常圧で水素分 解する。

反応後、触媒を沪去し、沪液を濃縮後残瘡をテ トラヒドロフラン -ペンセンから冉結晶すると、 触点191~1920を示す5,6 -ジヒドロ-1 1 - オキソ ジペンズ[b 。 в] アゼピン - 2 -酢 敗が待られた。

特許出租人 帝国凝器数乘株式会社 代 埋 人 弁理士 小出島 平 吉 弁埋士 江 角 洋 治 化溶解する。

とのクロロホルム液を水素化尿酸ナトリウム水 格 液で洗浄後 有機脂 を硫酸マ グネンウム上で 乾燥 し、溶媒を留去して得られた幾億をエタノール1 5 以、水酸化ナトリウム1.5%と水1.5%と共化、 6 時間加熱遺ת後、希媒を留去濃縮し、残渣を水 に密解して戸過後、 戸液を冷時塩酸にて酸性にす ると結晶が析出する。この析出した結晶を伊取し 乾燥して、テトラヒドロフランより再結晶すると 触点80~870の5 - ペンジル - 1 1 - オギソ -5 , 6 - 9 E F D 9 ペンズ [6 , 6] T ゼピン - 2 - 酢酸が得られた。

 $IR\left(\begin{array}{c} max \\ KBr \end{array} \right)$: 1 7 1 0 , 1 6 8 0 , 16 00, 1 5 5 0 cm -1.

NMH(7 ppm.): 3.59,2H,一重额; 4. 27, 2 H, 一重線; 4. 68, 2 H, 一 旗綴; 6.7~7.8,11H,芳香绿; 9.6

-105-

補正 鸖(日光)

昭和 58 年 12 月 11 日

特許庁人目

1. 事件の券示

昭和58年有許 98119141号

2. 発明の名称

2 -ホルミルジベンズアゼビン妨碍体及びその 换追方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出職人 住 所 果京命港区赤坂二丁目5番1号

名 称 (299)帝国顺益契条保式会社: (氏 名)

- 4. 代 理 人 〒 107

東京都港区赤坂1丁目9番15号

名(6078) 弁理士 小田島 平 吉

Œ

5. 補正命令の日付 6. 補正の対象

日の辞献な説明」の個



(1) 明細書第15頁第9行に「11-オキシジベンズ」とあるを『11-オキソジベンズ』と 町正する。

(2) 阿第19頁第14行及び第28頁第11 行に「で行なりことができ」とあるを削除する。

(8) 何第81頁第5行及び第7行に「ジナトリウム塩」と訂正する。

(4) 同第81頁第9行に「ジナトリウム」と あるを『ナトリウム場』と訂正する。

(5) 阿別 8 8 貞第 2 行及び第 5 行に「上配式(VII)」とあるを『上配式(XII)』と訂正する。

(6) 阿第42 貞第12 行化「

$$\begin{array}{c} K_1 - X \\ C - O K_2 \\ O \end{array}$$

とあるを

- 2 -

$$R_{1}$$

$$CH_{2} - N$$

$$CH_{2} \times N$$

$$CH_{2} \times N$$

$$(XXII) \quad J$$

と訂正する。

(11) 同第48頁第4行に「R,」とある次 に『水業原子义は』を加入する。

(1 2) 阿弟 4 8 貞第 1 0 行化「表わす。」とあるを『表わし、X' はハロゲン原子を表わす。』と前正する。

(18) 阿第58貞第2行に「K,, K, 及び K, は」とあるを「K,, K,, K, 及び K, は」 と訂正する。

(14) 阿第69頁第2行化

$$R_{2}$$
 CH_{2} X $C - OR_{6}$ (XN) と町正する。

(7) 同第44頁第8行に「前配式(▮)」とあるを『前配式(▮)』と訂正する。

(8) 阿第44頁第9行に「式(11)」とある を『式(11) 』と訂正する。

(9) 阿第46頁の見出し部分に「<u>皮応式 B</u>」 ともるを『<u>反応式 A</u>』と訂正する。

(10) 同第47頁の反応式中に

$$\begin{array}{c|c} E \not = E & F & R_1 \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$$

と訂正する。

(15) 阿第69員第4行に「Xは」とあるを 「X'は」と訂正する。

(16) 同第71 資第10 行に「下配」とある 次に『式』を加入する。

(17) 阿第72頁第4行に「不活性溶媒」と ある次に『例えば』を加入する。

(18) 阿第72頁第5行に「ジオキサン」と ある次に『等の』を加入する。

(19) 阿第75 寅第8行に「オキソペンメ」 とあるを『オキソジペンメ』と訂正する。

(20) 同解77資線 8行に「有機相」とある を『有機層』と訂正する。

- 5 -

特期 昭55-45648(30)

(21) 阿朝 78 頁第 6行 化「2 - エトキシカルポニルペンジル」とあるを『2 - エトキシカルポニルペンジル』と訂正する。

・(22) 阿熱 9 0 頁下から然 2 行に「ジベンゼ」 とあるを『ジベンズ』と訂正する。

(28) 阿韦94貝求行に「酢馊アンモニア」 とあるを「酢酸アンモニウム」と訂正する。

(24) 阿別 9 7 頁別 9 行 に「ジヒドロジベンズ[b,e]」とある次に『アゼピン』を加入する。

(25) 河州 9 7 頁第1 4 行に「(a) - 1.」 とあるを「(a - 1)」と町正する。

(26) 関第99頁第2行に「(a) - 2.」と。 あるを「(a - 2)」と訂正する。

(27) 同項99員第8行に「2-メチルチオービニル」とあるを「2-メチルチオビニル」とあるを「2-メチルチオビニル」と

訂正する。

- 6 -

(28) 同第100頁第4~5行に「(a')上配(a)-2に配載の方法と同様にして、2-(2-メチルスルフイニル」とあるを「(a-8)2-(2-メチルスルフイニル」と訂正する。
(29) 同第100頁第8~9行に「以下同様
に処理することによりジクロルメタン」とあるを
「室温で一夜攪拌後減圧波縮し、残食をジクロルメタン』と訂正する。

(80) 阿第100頁第11~18行に「2-メチルチオ-2-[2-・・・・アゼピン-2-酢敏エチル」とあるを『2-メチルチオ-2-{2-(5-メチル-11-オキソ-5,6-ジ ヒドロジベンズ[6,6]アゼピン)|酢酸エチ ル』と訂正する。

以上

- 7 -